



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 585 544 A1

(Z)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 93108906.4

(51) Int. Cl.5: C01B 13/22

2 Anmeldetag: 03.06.93

3 Priorität: 28.08.92 DE 4228711

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 09.03.94 Patentblatt 94/10

 Benannte Vertragsstaaten: **BE DE GB**

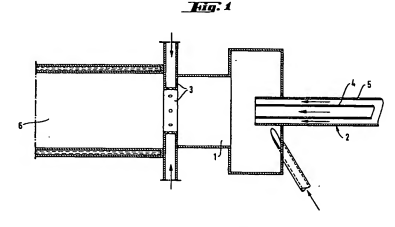
(7) Anmelder: Degussa Aktiengesellschaft Weissfrauenstrasse 9 D-60311 Frankfurt(DE)

Erfinder: Mangold, Helmut, Dr. **Adolf-Reichwelnstrasse 28** W-6458 Rodenbach(DE) Erfinder: Hartmann, Werner, Dr. **Breslauer Strasse 34** W-6113 Babenhausen(DE) Erfinder: Kleinschmlt, Peter, Dr. Wildaustrasse 19 W-6450 Hanau 9(DE) Erfinder: Kerner, Dleter, Dr. Am Hexenpfad 21 W-6450 Hanau(DE)

Erfinder: Rudolph, Thomas, Dr. Grünaustrasse 3 W-6450 Hanau 9(DE)

59 Silicium-Aluminium-Mischoxid.

Flammenhydrolytisch hergestelltes Silicium-Aluminium-Mischoxid-Pulver mit einer Zusammensetzung von 65 bis 85 Gew.-% Al₂O₃, Rest SiO₂, welches eine amorphe Struktur aufweist, wobei jedes Primärteilchen sowohl Anteile von SiO₂ als auch von Al₂O₃ enthält, die Primärteilchen zwischen 7 und 80 nm, vorzugsweise zwischen 10 und 40 nm groß sind, und die spezifische Oberfläche des Pulvers zwischen 20 und 200 m²/g liegt. Es wird zur Herstellung von Mullit und daraus gefertigten Sinterkörpern eingesetzt.



Rank Xerox (UK) Business Services (3.10/3.09/3.3.4)

Die Erfindung betrifft ein Silicium-Aluminium-Mischoxid, ein Mullitpulver und daraus hergestellte Sinterkörper sowie Verfahren zur Herstellung dieser Stoffe.

Mullit ist eine Verbindung von Aluminiumoxid und Siliciumoxid im Verhältnis (Al₂O₃: SiO₂) von 3: 2. Er kann wegen seiner guten mechanischen Eigenschaften bei hohen Temperaturen als Hochleistungskeramik eingesetzt werden.

Die Herstellung hochdisperser Mischoxide wird beschrieben in DE 952 891 und DE 29 31 585. Die Herstellung eines Mullit-Aluminium-oxid-Sinterkörpers wird beschrieben in DE 38 35 966.

Es ist bekannt, daß sich die Oxide von Siliciumdioxid und Aluminiumoxid sowohl einzeln als auch zusammen herstellen lassen, indem man die Chloride im verdampften Zustand in einer Knallgasflamme mit dem in dieser Flamme entstehenden Wasser abreagieren läßt, wobei feinteiliges Oxid gebildet wird (DE-A 952 891).

Gegenstand der Erfindung ist ein flammenhydrolytisch, vorzugsweise auf pyrogenem Wege hergestelltes Silicium-Aluminium-Mischoxid-Pulver mit einer Zusammensetzung von 65 bis 85 Gew.-% Al₂O₃, Rest SiO₂, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß es eine amorphe Struktur aufweist, jedes Primärteilchen sowohl Anteile von SiO₂ als auch von Al₂O₃ enthält, die Primärteilchen zwischen 7 und 80 nm, vorzugsweise zwischen 10 und 40 nm groß sind, und die spezifische Oberfläche des Pulvers zwischen 20 und 200, vorzugsweise > 70 bis 200 m²/g liegt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Mullitpulver, hergestellt aus dem erfindungsgemäßen Silicium-Aluminium-Mischoxid-Pulver mit einer Zusammensetzung von 65 bis 85 Gew.-% Al₂O₃, Rest SiO₂, welches aus Primärkristalliten besteht, die zwischen 20 und 400 nm groß sind, die miteinander verwachsen sein können, wobei die Mullitphase röntgendiffraktometrisch nahezu ohne amorphe Anteile und ohne Anteile von Aluminiumoxid ist.

Die erfindungsgemäßen Pulver können weiterhin die in der Tabelle 1 aufgführten Daten aufweisen.

Tabelle 1

Pulver	SiO ₂ -Al ₂ O ₃ -Mox	Mullit
Al ₂ O ₃ (Gew%)	65 - 85	65 - 85
SiO ₂ (Gew%)	15 - 35	15 - 35
Spezifische Oberfläche (m²/g)	20 - 200	10 - 50
Primärteilchengröße (nm)	7 - 80	40 - 400
Stampfdichte (g/l)	30 - 90	200 - 1800
Kristallphase	amorph	Mullit

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen flammenhydrolytisch hergestellten Silicium-Aluminium-Mischoxid-Pulvers, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man Silicium- und Aluminiumhalogenide, vorzugsweise die Chloride, verdampft, die Dampfmengen entsprechend dem später gewünschten Verhältnis der Oxide von Aluminium und Silicium zusammen mit einem Traggas, z. B. Stickstoff, in einer Mischeinheit mit Luft, Sauerstoff und Wasserstoff homogen mischt, diese einem Brenner bekannter Bauart (z. B. gemäß DE 974 793) zuführt und innerhalb einer Brennkammer in einer Flamme zur Reaktion bringt, anschließend die heißen Gase und den Feststoff in einer Wärmetauschereinheit abkühlt, dann die Gase vom Feststoff abtrennt, und gegebenenfalls am Produkt anhaftende Halogenidreste durch eine Wärmebehandlung mit befeuchteter Luft entfernt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Mullitpulvers unter Verwendung des erfindungsgemäßen Silicium-Alumininm-Mischoxid-Pulvers, durch Sinterbehandlung dieses Pulvers bei Temperaturen zwischen 1100 und 1700 °C, vorzugsweise bei 1300 °C, wobei der Sintervorgang selbst entweder ohne weitere Vorbehandlung des Pulvers oder in einer anderen Ausführungsform mit verdichtetem Material, beispielsweise durch wäßrige Aufschlämmung des Pulvers sowie wahlweise einer sich an den Sintervorgang anschließenden Zerkleinerung oder Mahlung erfolgen kann.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung des erfindungsgemäßen Mullitpulvers zur Herstellung von Keramiken und Keramikvorprodukten, insbesondere für thermisch und mechanisch hoch beanspruchte keramische Werkstoffe.

55

٤.

25

30

35

Vorteile

10

15

Die hohe Teilchenfeinheit sowohl des Siliciumoxid-Aluminiumoxid-Mischoxides als auch des Mullitpulvers erhöhen die Sintergeschwindigkeit und erlauben das Sintern bei niedrigen Temperaturen.

Für die Herstellung von Mullitpulvern aus den pyrogenen Mischoxiden geeigneter Stöchiometrie bietet das hier vorgestellte erfindungsgemäße Verfahren mehrere Vorteile:

- 1. Es lassen sich sehr reine und sehr feinteilige Pulver erzeugen.
 - a) Die in großer Reinheit einsetzbaren Ausgangsstoffe AlCl₃ und SiCl₄ gelangen über die Dampfphase in den Reaktionsraum, wobei eventuelle Verunreinigungen im Verdampfer zurückbleiben.
 - b) Die Feinteiligkeit der Pulver ist über bestimmte Prozeßparameter steuerbar. Höhere Feinteiligkeit bedeutet höhere Sinteraktivität. Hohe Sinteraktivität führt zu hohen Sinterdichten schon bei relativ niedrigen Sintertemperaturen, was zu dem gewünschten Effekt eines feinkörnigen Gefüges des gesinterten Materials führt.

Die Kombination dieser Effekte führt zu guten mechanischen Eigenschaften.

2. Im Vergleich zu bekannten Verfahren der Mullitpulverherstellung (beispielsweise Sol-Gel-Verfahren oder verwandte Verfahren) sind nur wenige Verfahrensschritte erforderlich, so daß beim erfindungsgemäßen Verfahren ein preisgünstiges Produkt erzeugt werden kann.

So wird bei den bekannten Sol-Gel- und verwandten Verfahren im Regelfall ein Gel hergestellt, das zuerst neutralisiert, dann getrocknet und gemahlen werden muß. Es schließt sich dann eine thermische Behandlung der Pulver an, in deren Verlauf die Mullitisierung eintritt. In der Regel erfolgt eine weitere Mahlung des mullitisierten Pulvers.

Im Gegensatz zu den bekannten Sol-Gel-Verfahren kann bei dem erfindungsgemäßen Verfahren die erste Mahlung völlig entfallen, da das in der Flamme hergestellte Pulver bereits eine ausreichende Teilchenfeinheit hat. Weiterhin entfällt der Neutralisiationsschritt und - falls das Pulver ohne Verdichtung in flüssiger Phase verwendbar ist - der beim Sol-Gel-Verfahren notwendige Trocknungsschritt.

Beispiel

In Figur 1 ist schematisch die Brenneranordnung gezeigt: In eine Brennkammer ragt ein Doppelmantelrohr. In diese Brennkammer wird Sekundärluft eingeblasen. Hinter der "Brennkammer" befindet sich eine Ringblende, aus der zusätzlich Luft eingegeben werden kann. Im Innenrohr des Doppelmantelrohres werden die Metallhalogeniddämpfe und die "Primärluft" geführt, wahlweise auch hier der Wasserstoff, im äußeren Ring ebenfalls Wasserstoff.

Die Menge an flüssigem SiCl₄ wird mittels eines Rotameters gemessen, das SiCl₄ dann bei einer Temperatur von ca. 130 °C in einer separaten Einheit verdampft und dann mit der auf ca. 300 °C erwärmten Primärluft gemischt. Diese Luft-SiCl₄-Mischung kann, bevor sie in das Doppelmantelrohr geführt wird, nochmals auf ca. 200 bis 300 °C aufgeheizt werden. Das AlCl₃ wird in einem geheizten Feststoffverdampfer (Temperatur ca. 530 °C) verdampft. Dazu wird mittels einer Differentialdosierwaage das pulverförmige AlCl₃ in den Verdampfer eingetragen. Der Aluminiumchloriddampf wird unter Anlegen eines Stickstoffstromes (100 l/h) in das Innenrohr des Doppelmantelrohres geleitet, wo er sich mit dem erhitzten SiCl₄-Luftgemisch vermischt. Der für die Flammenhydrolyse notwendige Wasserstoff wird entweder in die Mitte des Doppelmantelrohres sowie zusätzlich oder auch ausschließlich (wahlweise auch vorgeheizt) in den äußeren Ringmantel des Brenners eingespeist.

Die Flamme brennt schlauchförmig in ein wassergekühltes Flammrohr. Vor dem Flammrohr sitzt eine Ringblende, aus der Blendenluft ringförmig nach innen gerichtet ausströmt.

In Tabelle 2 sind die experimentellen Bedingungen zur Herstellung des Pulvers nach Anspruch 1 angegeben.

50

55

62 20

6.0

3.0

0.34 0.34 0.34

58.0 73.0 103.0

3.02

272

22.20

5		llung	$\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$ SiO $_2$ Stampfd.	(8/1)
		Herste	SiO ₂	wZ)
10		i der	A1203	e ე
15		isse be	BET	(m^2/g)
00		Ergebn ie.	Verhältnis H ₂ 02	lambda
20		schen	VerhB H2	gamma
25		d analyti litstöchi	Belad. Me-Dampf	(m/sec) (g/Nm^3) gamma lambda (m^2/g) $(Gewz)$
30		ungen und mit Mul	Geschw.	(m/sec)
35		Tabelle der experimentellen Bedingungen und analytischen Ergebnisse bei der Herstellung von Silicium-Aluminium-Mischoxiden mit Mullitstöchiometrie.	L uft Prim Blend Sek.	(-) $(1/h) (kg/h) (Nm^3/h)$
40		eriment ıminium	H2 P1	Nm3/h)
45	5:	der expe	SiCl ₄ AlCl ₃	h) (kg/h)(
50	Tabelle 2:	Tabelle der exproon Silicium-Al	Nr. SiCl	(-) (1/1

Die spezifische Oberfläche des Mullitvorproduktpulvers läßt sich durch verschiedene Maßnahmen 55 beeinflussen. Als mögliche veränderbare Parameter seien neben anderen das Luft-Wasserstoff-Verhältnis und die Ausströmgeschwindigkeit der Gase genannt. Nach dem Passieren eines Flammrohrs werden die pyrogen hergestellten Pulver nach bekannten Verfahren z. B. in einem Filter oder durch Zyklone von den salzsäurehaltigen Gasen abgetrennt.

Das Pulver kann in einem weiteren Schritt durch eine thermische Behandlung von anhaftenden Salzsäureresten befreit werden. Für die erfindungsgemäße Verwendung als Mullitvorprodukt ist dies jedoch nicht unbedingt erforderlich.

Figur 2 zeigt eine elektronenmikroskopische Aufnahme des Mullitvorproduktpulvers, wie es nach dem beschriebenen Verfahren und den experimentellen Bedingungen des Beispiels 4 hergestellt wurde.

Figur 2 zeigt, daß im Pulver kreisförmige Einzelteilchen vorliegen, die zu himbeerartigen Gebilden miteinander verwachsen sind.

Röntgendispersive Untersuchungen zeigen, daß sich die analysierten Kugeln aus wechselnden Anteilen von Siliciumdioxid und Aluminiumoxid zusammensetzen, wobei keine Beziehung zwischen der Zusammensetzung der Kugeln mit dem Durchmesser erkennbar ist.

Das Röntgendiffraktogramm des Vorproduktpulvers (Beispiel 4), gezeigt in Figur 3, weist keine kristallinen Anteile von Mullit oder Aluminiumoxid auf.

Beispiele zum Mullitisieren der Vorproduktpulver

15

20

25

30

35

45

50

Die Pulver hoher Oberfläche werden einer Sinterbehandlung unterzogen. Dabei wird in einem Vorverdichtungsschritt das Pulver verdichtet. Das Pulver wird in Wasser suspendiert und anschließend bei 120 °C getrocknet. Die getrocknete Masse wird 3 bzw. 12 Stunden bei 1350 °C geglüht. Die geglühte Substanz wird in einem Mörser zerkleinert.

Die nach dieser Methode hergestellten Pulver eignen sich als Pulver zur Herstellung von keramischen Bauteilen.

Tabelle 3

Spezifische Oberfläche BET (m²/g) Glühdauer Ohne 3 h 12 h Produkt 25 22 1 58 2 73 27 24 3 103 31 26 127 31 27

Figur 4 zeigt das Röntgendiffraktogramm des Pulvers des Beispiels 4, das nach der pyrogenen Herstellung wäßrig aufgeschlämmt wurde, die Suspension dann getrocknet, und das verdichtete Material dann 12 Stunden bei 1350 °C geglüht wurde.

Figur 5 ist eine TEM-Aufnahme des so behandelten Materials, welches nach der Sinterung noch zermörsert wurde.

Deutlich erkennbar ist die für den Sinterprozeß günstige Größenverteilung der mullitisierten Partikel.

Die erfindungsgemäßen Vorproduktpulver der Beispiele 1, 3 und 4 wurden in Wasser suspendiert und sprühgetrocknet. Die sprühgetrockneten Pulver wiesen folgende Schütt- und Stampfdichten auf:

Tabelle 4

Dichten der sprühgetrockneten Pulver			
Pulver nach Beispiel	Schüttdichte (g/l)	Stampfdichte (g/l)	
Nr. 1	343	447	
Nr. 3	256	323	
Nr. 4	225	276	

Die sprühgetrockneten Pulver wurden bei Raumtemperatur mit einem Druck von 200 MPa zu Tabletten mit einem Durchmesser von 13 mm und einer Höhe von ca. 20 mm isostatisch verpreßt.

Diese Tabletten wurden an Luft in einem Kammerofen nach folgendem Sinterprogramm gesintert: Ausgehend von Raumtemperatur wird mit einer Heizrate von 250 K/h eine Temperatur von 1300 °c erreicht, und diese 6 Stunden gehalten, dann mit einer Heizrate von 120 K/h wird die Temperatur auf 1620

*C erhöht, und diese Temperatur 10 Stunden lang gehalten. Danach wird auf Raumtemperatur abgekühlt.

Die Dichte der sprühgetrockneten und gesinterten Proben wird nach der Auftriebsmethode bestimmt, wobei für Mullit eine theoretische Dichte von 3.156 g/cm³ zugrunde gelegt wurde.

Dabei wurden schon bei den Proben, die nur kalt isostatisch verpreßt, dann suspendiert, sprühgetrocknet und gesintert wurden, über 99 % der theoretischen Dichte von Mullit erreicht (vgl. Tabelle 5).

Tabelle 5

Dichte der sprühgetrockneten und gesinterten Proben		
Pulver nach Beispiel Dichte (%)		
Nr. 1	99.10	
Nr. 3	99.14	
Nr. 4	99.30	

Patentansprüche

10

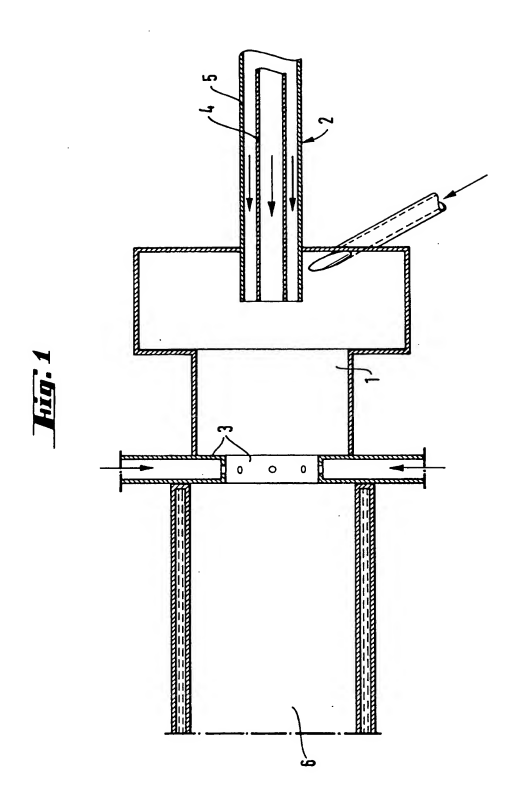
15

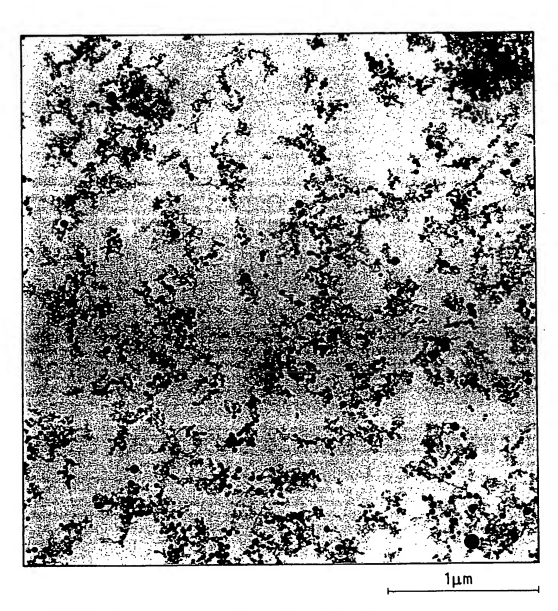
25

30

35

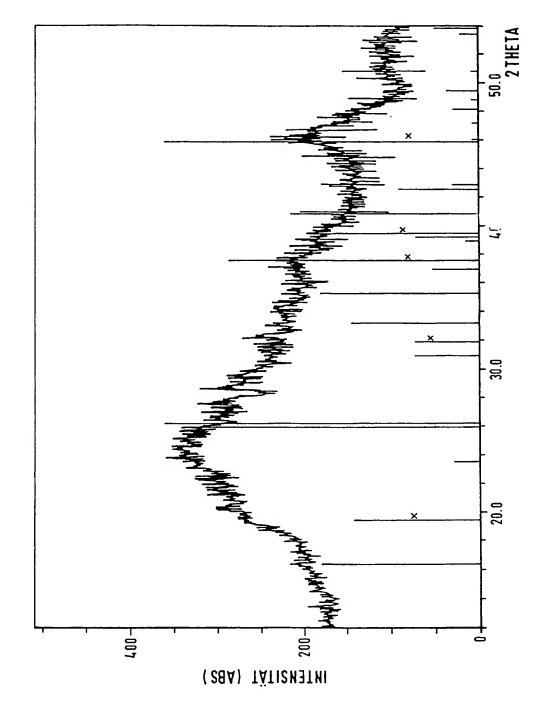
- 1. Flammenhydrolytisch hergestelltes Silicium-Aluminium-Mischoxid-Pulver mit einer Zusammensetzung von 65 bis 85 Gew.-% Al₂O₃, Rest SiO₂, dadurch gekennzeichnet, daß es eine amorphe Struktur aufweist, jedes Primärteilchen sowohl Anteile von SiO₂ als auch von Al₂O₃ enthält, die Primärteilchen zwischen 7 und 80 nm, vorzugsweise zwischen 10 und 40 nm groß sind, und die spezifische Oberfläche des Pulvers zwischen 20 und 200 m²/g liegt.
 - 2. Mullitpulver, hergestellt aus dem Pulver nach Anspruch 1 mit einer Zusammensetzung von 68 bis 85 Gew.-% Al₂O₃, Rest SiO₂, welches aus Primärkristalliten besteht, die zwischen 40 und 400 nm groß sind, die miteinander verwachsen sein können, wobei die röntgendiffraktometrisch Mullitphase nahezu ohne amorphe Anteile und ohne Anteile von Aluminiumoxid ist.
 - 3. Verfahren zur Herstellung des flammenhydrolytisch hergestellten Silicium-Aluminium-Oxid-Pulvers nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Silicium- und Aluminiumhalogenide verdampft, die Dampfmengen entsprechend dem später gewünschten Verhältnis der Oxide von Aluminium und Silicium zusammen mit einem Traggas in einer Mischeinheit mit Luft, Sauerstoff und Wasserstoff homogen mischt, diese einem Brenner bekannter Bauart zuführt und innerhalb einer Brennkammer in einer Flamme zur Reaktion bringt, anschließend die heißen Gase und den Feststoff in einer Wärmetauschereinheit abkühlt, dann die Gase vom Feststoff abtrennt, und gegebenenfalls am Produkt anhaftende Halogenidreste durch eine Wärmebehandlung mit befeuchteter Luft entfernt.
- 4. Verfahren zur Herstellung des Pulvers nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Pulver nach Anspruch 1 bei Temperaturen zwischen 1100 und 1700 °C, vorzugsweise bei 1300 1400 °C, insbesondere bei 1350 °C gesintert wird, wobei der Sintervorgang selbst entweder ohne weitere Vorbehandlung des Pulvers oder in einer anderen Ausführungsform mit verdichtetem Material, beispielsweise durch wäßrige Aufschlämmung des Pulvers sowie wahlweise einer sich an den Sintervorgang anschließenden Zerkleinerung oder Mahlung erfolgen kann.
 - Verwendung der Pulver nach Anspruch 1 und 2 zur Herstellung von Keramiken und Keramikvorprodukten, insbesondere für thermisch und mechanisch hoch beanspruchte keramische Werkstoffe.



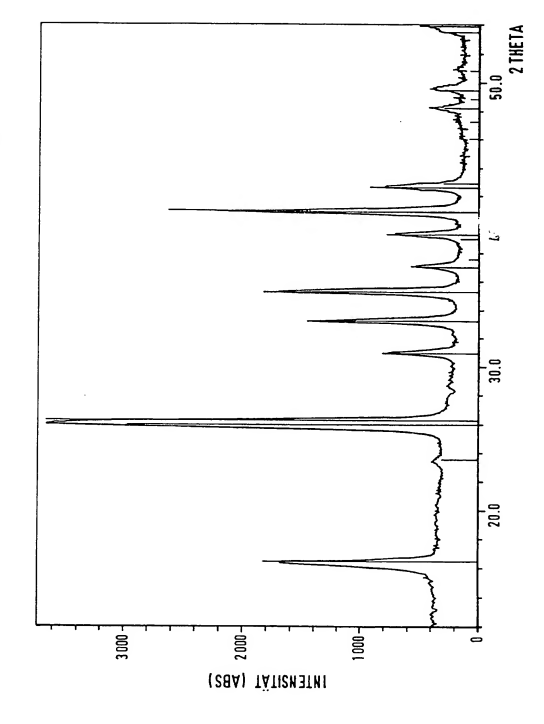


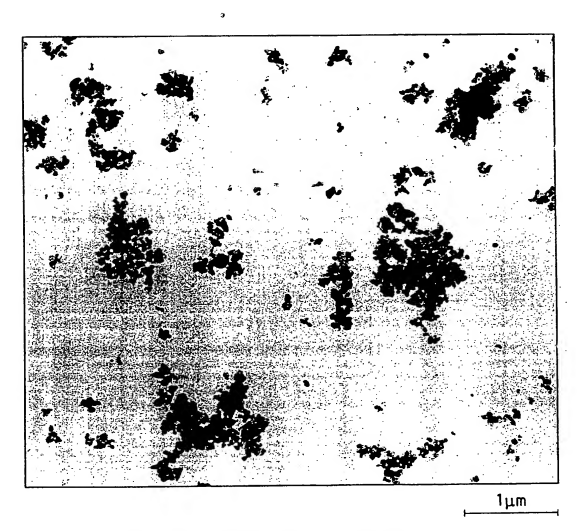
Him: 2: TEM-AUFNAHME DES PULVERS (BEISPIEL 4)

RÖNTGENDIFFRAKTOGRAMM DES PULVERS (BEISPIEL 4)



HIGH. 4: RÖNTGENDIFFRAKTOGRAMM DES MULLITISIERTEN PULVERS (BEISPIEL 4)





PULVERS (BEISPIEL 4)



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

93 10 8906 ΕP

Categorie	Kennzeichnung des Dokum	E DOKUMENTE ents mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
Antegorie	der maßgebli	chen Teile	Anspruch	ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	DE-A-2 048 220 (CAE * Beispiel 3 *	BOT CORP.)	1,3	C01B13/22
A,D	DE-C-952 891 (DEUTS SCHEIDEANSTALT) * Anspruch 1 *	SCHE GOLD UND SILBER	3	
٨	EP-A-0 023 588 (DEG * Ansprüche 1-2 *	GUSSA AG)	1,3	
D	& DE-A-2 931 585			
A,D	DE-A-3 835 966 (KUR * Beispiel 1 *	REHA CHEMICAL INDUSTRY)	2	
				RECHERCHIERTE
				SACHGEBIETE (Int. C.5
				C01B C01G C04B
:				
Der vo	orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt	7	
	Recharchement	Abschluftdatum der Racherche	1	Pritier
8	BERLIN	09 DEZEMBER 1993		CLEMENT J-P.
X : von Y : von and	KATEGORIE DER GENANNTEN besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun eren Veröffentlichung derselben Kat- anologischer Hintergrund	E: älteres Patent nach dem Anr g mit einer D: in der Anmeld	fokument, das jed: neldedatum veröffe	entlicht worden ist Ookument

& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

ZPO FORM ISSI CLEZ (PORCE)

X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: alchtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.